



02017980612040008



23191

ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 1798

6 Δεκεμβρίου 2004

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "ALFURAL".....	1	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "ASACOL".....	19
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "LIPLOW".....	2	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "CALCIUM+VITAMIN D/ALICE LOREN".....	20
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "PRAVALONG".....	3	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "ZOLPIDEM HEMITARTRATE/SANOFI-SYNTHELABO S.A.".....	21
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "RIKITAL".....	4	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "PRAVIN/IASIS".....	22
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "CILOXAN".....	5	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "NASATRIM".....	23
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "BUDENITE".....	6	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "MISAF".....	24
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "AMLODIPINE/ALVIA".....	7	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "SODIUM PHOSPHATE DIBASIC+PHOSPHORIC ACID /ANTONIOS POLYCHRONIS".....	25
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "CISPLAMOL".....	8	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "ONDA".....	26
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "CEFOTAXIME/GENER".....	9		
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "ATORVASTATIN/RAFARM".....	10		
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "FLUCONAZOLE/NOVEXAL".....	11		
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού χώρου "TEV-A-SEPT".....	12		
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού χώρου "TEV-A-POL".....	13		
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού χώρου "TEV-A-WASH".....	14		
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "DIACEREIN/ALVIA".....	15		
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "BUPIVACAINE HYDROCHLORIDE/BAXTER HEAVY".....	16		
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "FLUCONAZOLE/VIANEX".....	17		
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "CEFTAZIDIME/GENER".....	18		

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "ALFURAL".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 62726/8.11.2004 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ALFURAL.

Δραστική ουσία: ALFUSOZIN HYDROCHLORIDE.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 2,5mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: RAFARM AEBE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: RAFARM AEBE.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "LIPLOW".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις αριθμ. 62722 & 62723/8.11.2004 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LIPLOW.

Δραστική ουσία: PRAVASTATIN SODIUM.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Δισκία 20mg/TAB & 40mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: VERISFIELD (U.K.) LTD, U.K.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VERISFIELD (U.K.) LTD, U.K.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "PRAVALONG".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις αριθμ. 62724 & 62725/8.11.2004 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PRAVALONG.

Δραστική ουσία PRAVASTATIN SODIUM

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Δισκία 20mg/TAB & 40mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: VITA LONGA LTD, BRITISH ISLES, U.K.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "RIKITAL".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 64350/15.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα RIKITAL.

Δραστική ουσία: FLUTAMIDE.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: TABS 250mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "CILOXAN".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 62912/9.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CILOXAN.

Δραστική ουσία: CIPROFLOXACIN HYDROCHLORIDE.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Ωτικές σταγόνες, διάλυμα 0,3% (W/V).

Δικαιούχος προϊόντος: ALCON INC HUENENBERG, SWITZERLAND.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΑΛΚΟΝ ΛΑΜΠΟΡΑΤΟΡΙΣ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "BUDENITE".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 15929/8.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα BUDENITE.

Δραστική ουσία: BUDESONIDE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Κόνις για εισπνοή σταθερών δόσεων 200mcg/DOSE.

Δικαιούχος προϊόντος: AURORA PHARMACEUTICALS ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: AURORA PHARMACEUTICALS ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος "AMLODIPINE/ALVIA".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις αριθμ. 62546, 62547/8.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα AMLODIPINE/ALVIA.

Δραστική ουσία: AMLODIPINE BESYLATE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Δισκίο 5mg/TAB & 10mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: ALVIA ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ALVIA ΑΕ.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "CISPLAMOL".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις αριθμ. 62720 & 62721/8.11.2004 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CISPLAMOL.

Δραστική ουσία: CISPLATIN.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση 10mg/10ML VIAL & 50mg/50ML VIAL.

Δικαιούχος προϊόντος: BIANEΞ AE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIANEΞ AE.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος "CEFOTAXIME/GENER".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 62719/8.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα CEFOTAXIME/GENER.

Δραστική ουσία: CEFOTAXIME SODIUM.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Κόνις & διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα 1000mg/VIAL.

Δικαιούχος προϊόντος: GENER B.V. PHARMACEUTICALS LIMITED, CYPRUS.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΣ ΣΥΝΔΕΣΜΟΣ ΑΕΕ.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(10)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος "ATORVASTATIN/RAFARM".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις αποφάσεις αρ.: 29187/2003, 29188/2003, 29189/03/15.11.2004 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα ATORVASTATIN/RAFARM.

Δραστική ουσία: ATORVASTATIN CALCIUM TRIHYDRATE.

Μορφή: Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία 20mg/Tab, 40mg/Tab, 80mg/Tab.

Δικαιούχος σήματος: RAFARM ΑΕΒΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: RAFARM ΑΕΒΕ.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(11)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος "FLUCONAZOLE/NOVEXAL".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις αριθμ. 43784, 43785, 43786, 43787/11.11.2004 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα FLUCONAZOLE/NOVEXAL.

Δραστική ουσία: FLUCONAZOLE.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: CAPS 50mg/CAP, 100mg/CAP, 150mg/CAP & 200mg/CAP.

Δικαιούχος προϊόντος: NOVEXAL ΕΛΛΑΣ ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NOVEXAL ΕΛΛΑΣ ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(12)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού χώρου "TEV-A-SEPT".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την απόφαση αρ.: 60900/1.11.2004 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Υ1β/οικ.7723/1994, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού χώρου TEV-A-SEPT.

Μορφή: Υδατικό διάλυμα.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CHEMITRON SA.

διότι:

η άδειά του έληξε στις 31.12.2001 και δεν υπεβλήθη αίτηση ανανέωσης.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(13)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού χώρου "TEV-A-POL".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την απόφαση αριθμ. 60907/1.11.2004 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Υ1β/οικ. 7723/1994, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού χώρου TEV-A-POL.

Μορφή: Υδατικό διάλυμα.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CHEMITRON SA.

διότι η άδειά του έληξε στις 31.12.2001 και δεν υπεβλήθη αίτηση ανανέωσης.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(14)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού χώρου "TEV-A-WASH".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την απόφαση αρ.: 60904/1.11.2004 του ΕΟΦ ανα-

κληθήκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Υ1β/οικ.7723/1994, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού χώρου TEV-A-WASH
Μορφή: Υδατικό διάλυμα.
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CHEMITRON SA
διότι:
η άδειά του έληξε στις 31.12.2001 και δεν υπεβλήθη αίτηση ανανέωσης.

Η Διευθύντρια
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(15)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος "DIACEREIN/ALVIA".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 54091/03/9.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα DIACEREIN/ALVIA.

Δραστική ουσία: DIACEREIN.
Μορφή/ Περιεκτικότητα: Καψάκιο σκληρό 50mg/CAP.
Δικαιούχος προϊόντος: ALVIA AE.
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ALVIA AE.

Η Διευθύντρια
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(16)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος "BUIVACAINE HYDROCHLORIDE/BAXTER HEAVY".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 37970/03/9.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα BUIVACAINE HYDROCHLORIDE/BAXTER HEAVY.

Δραστική ουσία: BUIVACAINE HYDROCHLORIDE.
Μορφή/ Περιεκτικότητα: Ενέσιμο διάλυμα 0,5%.
Δικαιούχος προϊόντος: BAXTER HELLAS ΕΠΕ.
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BAXTER HELLAS ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(17)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος "FLUCONAZOLE/VIANEX".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 62588/8.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/

1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα FLUCONAZOLE/VIANEX.

Δραστική ουσία: FLUCONAZOLE.
Μορφή/Περιεκτικότητα: Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση 100mg/50ML.
Δικαιούχος προϊόντος: BIANEΞ AE.
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIANEΞ AE.

Η Διευθύντρια
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(18)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος "CEFTAZIDIME/GENER".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 63014/9.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα CEFTAZIDIME/GENER.

Δραστική ουσία: CEFTAZIDIME.
Μορφή/Περιεκτικότητα: Κόνις για ενέσιμο διάλυμα 1g/VIAL.
Δικαιούχος προϊόντος: GENER B V. PHARMACEUTICALS LIMITED, CYPRUS.
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΣ ΣΥΝΔΕΣΜΟΣ ΑΕΕ.

Η Διευθύντρια
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(19)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "ASACOL".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 63019/9.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ASACOL.

Δραστική ουσία: MEZALAZINE.
Μορφή/ Περιεκτικότητα: Γαστροανθεκτικό δισκίο 800mg/TAB.
Δικαιούχος προϊόντος: TILLOTS PHARMA AG, SWITZERLAND.
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ.

Η Διευθύντρια
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(20)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος "CALCIUM + VITAMIN D/ALICE LOREN".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 63013/9.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χο-

ρηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα CALCIUM+VITAMIN D/ALICE LOREN.

Δραστική ουσία: CALCIUM CARBONATE+ CHOLE-CALCIFEROL CONCENTRATE.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Μασώμενο δισκίο (500mg+400 IU)/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: ALICE LOREN Co LTD, ENGLAND.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ALICE LOREN Co LTD, ENGLAND.

Η Διευθύντρια
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(21)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος "ZOLPIDEM HEMITARTRATE/SANOFI-SYNTHELABO S.A.".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 18850/12.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα ZOLPIDEM HEMITARTRATE/SANOFI-SYNTHELABO S.A.

Δραστική ουσία: ZOLPIDEM HEMITARTRATE.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο 10mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: SANOFI-SYNTHELABO, FRANCE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SANWIN AE.

Η Διευθύντρια
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(22)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "PRAVIN/IASIS".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις αριθμ. 63016, 63018/9.11.2004 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PRAVIN/IASIS.

Δραστική ουσία: PRAVASTATIN SODIUM.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Δισκία 20mg/TAB & 40mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: IASIS PHARMACEUTICALS LTD, U.K.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: FARMANIC ABEE.

Η Διευθύντρια
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(23)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "NASATRIM".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 10966/03/9.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα NASATRIM.

Δραστική ουσία: TRIAMCINOLONE ACETONIDE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Ρινικό εκνέφωμα εναιώρημα (σταθερών δόσεων) 55mcg/DOSE.

Δικαιούχος προϊόντος: VERISFIELD LTD, BVI.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VERISFIELD LTD, U.K.

Η Διευθύντρια
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(24)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος "MISAF".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 57127/03/12.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα MISAF.

Δραστική ουσία: OXAPROZIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία 600mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: VERISFIELD LTD, U.K.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VERISFIELD LTD, U.K.

Η Διευθύντρια
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(25)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος "SODIUM PHOSPHATE DIBASIC+ PHOSPHORIC ACID /ANTONIOS POLYCHRONIS".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθμ. 63011/9.11.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα SODIUM PHOSPHATE DIBASIC+ PHOSPHORIC ACID /ANTONIOS POLYCHRONIS.

Δραστική ουσία: SODIUM PHOSPHATE DIBASIC ANHYDROUS+ PHOSPHORIC ACID.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Πόσιμο διάλυμα (24,4+10,8)g/45ML Δικαιούχος προϊόντος: ΑΝΤΩΝΙΟΣ ΠΟΛΥΧΡΟΝΗΣ ΤΟΥ ΜΑΡΙΝΟΥ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΑΝΤΩΝΙΟΣ ΠΟΛΥΧΡΟΝΗΣ ΤΟΥ ΜΑΡΙΝΟΥ.

Η Διευθύντρια
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(26)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-
σκευάσματος "ONDA".

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την απόφαση αρ.: 38546/11.11.2004 του ΕΟΦ χορηγή-
θηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου
1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/ 1991, άδεια
κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ONDA.

Δραστική ουσία: ONDANSETRON HYDROCHLORIDE
DIHYDRATE.

Μορφή: Δισκία επικαλυμμένα με υμένιο 24mg/tab.

Δικαιούχος σήματος: BIANEΞ Α.Ε.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIANEΞ Α.Ε.

Η Διευθύντρια

ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ**ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ**

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 * ΑΘΗΝΑ 104 32 * FAX 210 52 21 004
ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: <http://www.et.gr> – e-mail: webmaster@et.gr

Πληροφορίες Α.Ε. - Ε.Π.Ε. και λοιπών Φ.Ε.Κ.: 210 527 9000-4
Φωτοαντίγραφα παλαιών ΦΕΚ - ΒΙΒΛΙΟΘΗΚΗ - ΜΑΡΝΗ 8 - Τηλ. (210)8220885 - 8222924
Δωρεάν διάθεση τεύχους Προκηρύξεων ΑΣΕΠ αποκλειστικά από Μάρνη 8

ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΚΑ ΓΡΑΦΕΙΑ ΠΩΛΗΣΗΣ Φ.Ε.Κ.

ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ - Βασ. Όλγας 227	(2310) 423 956	ΛΑΡΙΣΑ - Διοικητήριο	(2410) 597449
ΠΕΙΡΑΙΑΣ - Ευριπίδου 63	(210) 413 5228	ΚΕΡΚΥΡΑ - Σαμαρά 13	(26610) 89 127
ΠΑΤΡΑ - Κορίνθου 327	(2610) 638 109		(26610) 89 105
	(2610) 638 110	ΗΡΑΚΛΕΙΟ - Πλ. Ελευθερίας 1	(2810) 396 409
ΙΩΑΝΝΙΝΑ - Διοικητήριο	(26510) 87215	ΛΕΣΒΟΣ - Πλ.Κωνσταντινουπόλεως	(22510) 46 888
ΚΟΜΟΤΗΝΗ - Δημοκρατίας 1	(25310) 22 858		(22510) 47 533

ΤΙΜΗ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΥΛΛΩΝ ΕΦΗΜΕΡΙΔΟΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ**Σε έντυπη μορφή:**

- Για τα ΦΕΚ από 1 μέχρι 16 σελίδες σε 1 euro, προσαυξανόμενη κατά 0,20 euro για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο ή μέρος αυτού.
- Για τα φωτοαντίγραφα ΦΕΚ σε 0,15 euro ανά σελίδα.

Σε μορφή CD:

Τεύχος	Περίοδος	EURO	Τεύχος	Περίοδος	EURO
Α'	Ετήσιο	150	Αναπτυξιακών Πράξεων	Ετήσιο	50
Α	3μηνιαίο	40	Ν.Π.Δ.Δ.	Ετήσιο	50
Α'	Μηνιαίο	15	Παράρτημα	Ετήσιο	50
Β'	Ετήσιο	300	Εμπορικής και Βιομηχανικής Ιδιοκτησίας	Ετήσιο	100
Β'	3μηνιαίο	80	Ανωτάτου Ειδικού Δικαστηρίου	Ετήσιο	5
Β'	Μηνιαίο	30	Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων	Ετήσιο	200
Γ	Ετήσιο	50	Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων	Εβδομαδιαίο	5
Δ'	Ετήσιο	220	Α.Ε. & Ε.Π.Ε	Μηνιαίο	100
Δ'	3μηνιαίο	60			

- Η τιμή πώλησης μεμονωμένων Φ.Ε.Κ. ειδικού ενδιαφέροντος σε μορφή cd-rom και μέχρι 100 σελίδες σε 5 euro προσαυξανόμενη κατά 1 euro ανά 50 σελίδες.
 - Η τιμή πώλησης σε μορφή cd-rom δημοσιευμάτων μιας εταιρείας στο τεύχος Α.Ε. και Ε.Π.Ε. σε 5 euro ανά έτος.
- Τα παραπάνω cd-rom διατίθενται ύστερα από σχετική παραγγελία και αφορούν Φ.Ε.Κ. που έχουν δημοσιευτεί μετά από το έτος 1994.

ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΑ ΚΑΙ ΑΠΟΣΤΟΛΗ Φ.Ε.Κ. : τηλεφωνικά : 210- 9472555 , fax :210- 9472556 internet : <http://www.et.gr> .

ΕΤΗΣΙΕΣ ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ Φ.Ε.Κ.

Σε έντυπη μορφή	Από το Internet
Α' (Νόμοι, Π.Δ., Συμβάσεις κτλ.)	225 €
Β' (Υπουργικές αποφάσεις κτλ.)	320 €
Γ' (Διορισμοί, απολύσεις κτλ. Δημ. Υπαλλήλων)	65 €
Δ' (Απαλλοτριώσεις, πολεοδομία κτλ.)	320 €
Αναπτυξιακών Πράξεων και Συμβάσεων (Τ.Α.Π.Σ.)	160 €
Ν.Π.Δ.Δ. (Διορισμοί κτλ. προσωπικού Ν.Π.Δ.Δ.)	65 €
Παράρτημα (Προκηρύξεις θέσεων ΔΕΠ κτλ.)	33 €
Δελτίο Εμπορικής και Βιομ/κής Ιδιοκτησίας (Δ.Ε.Β.Ι.)	65 €
Ανωτάτου Ειδικού Δικαστηρίου (Α.Ε.Δ.)	10 €
Ανωνύμων Εταιρειών & Ε.Π.Ε.	2.250 €
Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων (Δ.Δ.Σ.)	225 €
Πρώτο (Α'), Δεύτερο (Β') και Τέταρτο (Δ')	—
	190 €
	225 €
	ΔΩΡΕΑΝ
	160 €
	95 €
	ΔΩΡΕΑΝ
	ΔΩΡΕΑΝ
	33 €
	ΔΩΡΕΑΝ
	645 €
	95 €
	450 €

Για την παροχή δικαιώματος ηλεκτρονικής πρόσβασης σε Φ.Ε.Κ. προηγούμενων ετών, η τιμή προσαυξάνεται πέραν του ποσού της ετήσιας συνδρομής έτους 2004, κατά 25 euro ανά έτος παλαιότητας και ανά τεύχος.

- * Οι συνδρομές του εσωτερικού προπληρώνονται στις ΔΟΥ (το ποσό συνδρομής καταβάλλεται στον κωδικό αριθμό εσόδων ΚΑΕ 2531 και το ποσό υπέρ ΤΑΠΕΤ (5% του ποσού της συνδρομής) στον κωδικό αριθμό εσόδων ΚΑΕ 3512). Το πρωτότυπο αποδεικτικό είσπραξης (διπλότυπο) θα πρέπει να αποστέλλεται ή να κατατίθεται στην αρμόδια Υπηρεσία του Εθνικού Τυπογραφείου.
- * Η πληρωμή του υπέρ ΤΑΠΕΤ ποσοστού που αντιστοιχεί σε συνδρομές, εισπράττεται και από τις ΔΟΥ.
- * Οι συνδρομητές του εξωτερικού έχουν τη δυνατότητα λήψης των δημοσιευμάτων μέσω internet, με την καταβολή των αντίστοιχων ποσών συνδρομής και ΤΑΠΕΤ.
- * Οι Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις, οι Δήμοι, οι Κοινότητες ως και οι επιχειρήσεις αυτών πληρώνουν το μισό χρηματικό ποσό της συνδρομής και ολόκληρο το ποσό υπέρ του ΤΑΠΕΤ.
- * Η συνδρομή ισχύει για ένα ημερολογιακό έτος. Δεν εγγράφονται συνδρομητές για μικρότερο χρονικό διάστημα.
- * Η εγγραφή ή ανανέωση της συνδρομής πραγματοποιείται το αργότερο μέχρι την 31ην Δεκεμβρίου κάθε έτους.
- * Αντίγραφα διπλοτύπων, ταχυδρομικές επιταγές και χρηματικά γραμμάτια δεν γίνονται δεκτά.

Οι υπηρεσίες εξυπηρέτησης των πολιτών λειτουργούν καθημερινά από 08.00΄ έως 13.00΄

ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ